00000	gef i b
本的更新的	
E COOPÉR	ATION ENMAT

BIERMAN

2002

ATION DERECEPTION UNE DEMANDE INTERNATIONALE

-			25.7	\$ \$ 100 m		3.2.2	41
	Expéc	liteur I	OFFICI	RÉCE	PIEUR		
×	(4. C)	92, 40 (2) C	Service Contraction	<u> </u>	مرادر فراد والمتراكة	7,425	13.
7	Dasina	biro Te	8.8	1.60	334		200
ž:	第一人			66.7			
3	27			reserve	20.00	$\mu \in \mathcal{D}_{n}$	
ž	37,100	77 TO TO 6	Tar and a second			300	
7	I VAL	NETIGI	THE	绿小河		in the second	
::	1. gn// c	uemans	tole,	Tranc	C .	14 L	3 (4)
	9230	O LEVA	פוחוד	Prpp	Tru .	2.7	
		77	77.3				315
211			10 T. Carl	. K → 1		**************************************	

2-5-0CT 1999

PC17FR99702588

NOTIFICATION IMPORTANTE

Titre de l'invention NOUVELLE COMPOSITION HORMONAME ET SON UTILISATION

- Il est notifié au déposant que l'office récepteur a reçu à la date de réception indiquée ci-dessus des documents supposés constituer une demande internationale.
- L'attention du déposant est appelée sur le fait que l'office récepteur n'a pas encore vérille si ces documents satisfont aux conditions de l'article 11:1) c'est sa dice s'ils remplissent les conditions nécessaires pour que soit attribuée une date de dépôt
- Dès que l'office récepteur aura vérifié ces documents, il en avisera le déposant.
- Le numéro de demande internationale indique plus haut a été provisoirement attribué à ces documents. Le déposant est invité à mentionner ce numéro dans toute correspondance avec l'office récepteur

Nombre d'exemplaires

X Requese

Pouvoir

Versement des taxes d'un montant de :

3 Description

Document (E) de priorité

Listage de séquence de nucléotides ou d'acides aminés (disquette)

3 Revendications

Rapport de Recherche

Autres documents

Dessin (s)

Abrégé

Nom et adresse postale de l'office récepteur

Institut National de la Propriété Industrielle 26 bis, rue de Saint-Petersbourg - 75800 Paris Cedex US

n" de telecopieur UZ 42 94 27 99 ····

A Property Street

n' de téléphone :

Affaire suivie pa

Formulaire PCT/RO 125 (movembre 1993, reimpression novembre 1996)

(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle Bureau international



(43) Date de la publication internationale 3 mai 2001 (03.05.2001)

PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 01/30356 A1

- (51) Classification internationale des brevets⁷:
 A61K 31/57, A61P 5/30
- (21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR99/02588

(22) Date de dépôt international:

25 octobre 1999 (25.10.1999)

(25) Langue de dépôt:

français

(26) Langue de publication:

français

- (71) Déposant: LABORATOIRE THERAMEX [MC/MC]; 6, avenue Prince-Héréditaire-Albert, MC-98000 Monaco (MC).
- (71) Déposants et
- (72) Inventeurs: PARIS, Jacques [FR/FR]; 31, avenue Cap de

Croix, Le Clos de Cimiez, Bâtiment E., Porte 1, F-06100 Nice (FR). THOMAS, Jean-Louis [FR/FR]; 16, rue Gabriel Peri, F-94220 Charcnton-le-Pont (FR).

- (74) Mandataire: BURTIN, Jean-François; Cabinet GEFIB. 85, rue Anatole France, F-92300 Levallois Perret (FR).
- (84) États désignés (régional): brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Publice:

Avec rapport de recherche internationale.

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

- (54) Title: HORMONAL COMPOSITION BASED ON A PROGESTATIONAL AGENT AND AN OESTROGEN AND USE THEREOF
- (54) Titre: COMPOSITION HORMONALE A BASE D'UN PROGESTATIF ET D'UN ESTROGENE ET SON UTILISATION
- (57) Abstract: The invention concerns the field of therapeutic chemistry and more particularly the field of hormonal pharmaceutics technique. More precisely, it concerns novel hormonal compositions formed by an progestogen-oestrogen combination consisting of an oestrogen compound and a progestational compound, associated or mixed with one or several pharmaceutically acceptable inert non-toxic carriers designed for oral administration. The invention also concerns the use of the progestogen-oestrogen mixture wherein the oestrogen constituent and the progestogen constituent are administered in combination. The combined association can be prescribed continuously or intermittently, so as to produce a composition for treating oestrogen deficiencies, preventing osteo-porosis and cardiovascular diseases in postmenopausal women. The invention further concerns a method for preparing said novel pharmaceutical progestogen-oestrogen compositions.
- (57) Abrégé: La présente invention se rapporte au domaine de la chimie thérapeutique et plus particulièrement au domaine de la technique pharmaceutique hormonale. Elle a plus précisément pour objet de nouvelles compositions pharmaceutiques hormonales formées d'une association estroprogestative constituée d'un composé estrogène et d'un composé progestatif, en association ou en mélange avec un ou plusieurs excipients non toxiques, incrte, pharmaceutiquement acceptables, destinées à l'administration par voie orale. La présente invention concerne aussi l'utilisation du mélange estroprogestatif dans lequel le composant estrogénique et le composant progestatif sont administrés de façon combinée. L'association combinée peut être prescrite de façon continue ou intermittente, en vue de la réalisation d'une composition destinée à traiter les carences estrogéniques, à prévenir l'ostéoporose et les maladies cardio-vasculaires chez la femme ménopausée. L'invention a encore pour objet un procédé de préparation de ces nouvelles compositions pharmaceutiques estroprogestatives.

WO 01/30356 A1

WO 01/30356 PCT/FR99/02588

COMPOSITION HORMONALE A BASE D'UN PROGESTATIF ET D'UN ESTROGENE ET SON UTILISATION

La présente invention se rapporte au domaine de la chimie thérapeutique et plus particulièrement au domaine de la technique pharmaceutique hormonale.

Elle a plus précisément pour objet de nouvelles compositions pharmaceutiques formées d'une association estroprogestative en vue de la correction des carences estrogéniques chez la femme, qu'elle qu'en soit l'origine, et plus spécialement chez la femme ménopausée.

10:

Elle a en particulier pour objet une association estroprogestative, caractérisée en ce qu'elle est constituée par des unités de prise renfermant une combinaison d'un progestatif et d'un estrogène, les deux composants étant présents simultanément dans chaque prise médicamenteuse.

- Elle a spécifiquement pour objet de nouvelles compositions pharmaceutiques destinées au traitement hormonal substitutif de la ménopause, renfermant comme principe actif un agent progestatif choisi parmi le nomegestrol et ses esters et un agent estrogène choisi parmi l'estradiol et ses esters et les estrogènes conjugués équins.
- 20 Cette association est destinée à être administrée par voie orale, de façon continue ou discontinue.

Comme on le sait, l'espérance de vie de la femme est passée en moins d'un siècle de 50 à 80 ans, tandis que l'âge moyen de survenue de la ménopause est resté inchangé.

Ainsi, les femmes passent près du tiers de leur vie en état de carence estrogénique, ce qui est à l'origine de l'augmentation du risque d'ostéoporose et de maladies cardio-vasculaires. Le traitement substitutif de la ménopause est donc devenu très courant. Il est administré soit par voie orale soit, au moins pour sa composante estrogénique, par voie percutanée. Néanmoins, l'observance paraît meilleure lorsque le traitement est administré per os (ETTINGER et al, 1998).

5

Le traitement substitutif séquentiel de la ménopause guérit la symptomatologie climatérique. Il prévient l'ostéoporose et la survenue des maladies cardiovasculaires. Il crée des cycles artificiels qui sont suivis par une hémorragie de privation. Ce schéma thérapeutique convient tout particulièrement aux femmes dont la ménopause est récente mais il n'est pas toujours bien accepté à long terme, ce qui explique en partie la médiocre observance du traitement (DRAPIER FAURE E. ; Gynécologie, 1992, 43: 271-280).

Pour pallier cet inconvénient, on a mis au point des associations combinées où les deux 10 composants sont pris simultanément, de façon continue ou discontinue, le progestatif ayant pour effet de s'opposer en permanence à l'action proliférative de l'estrogène sur l'endomètre, en provoquant une atrophie de l'endomètre et, par voie de conséquence, l'absence d'hémorragie de privation (HARGROVE J.T., MAXSON W.S., WENTZ A.C., BURNETT L.S, Obstet Gynecol, 1989, 73: 606-612). En effet, dans ces conditions, 15 l'atrophie endométriale est forte (WOLFE et PLUNKETT, 1994; PIEGSA et al, 1997; AFFINITO et al, 1998), il n'y a pas d' hyperplasie endométriale (STADBERG et al, 1996) et la fréquence des saignements est faible et diminue avec le temps (PIEGSA et al, 1997; CARRANZA-LIRA, 1998; ETTINGER et al, 1998). Avec ce type de traitement, l'observance est, d'une façon générale, bonne (EIKEN et KULTHOFF, 1995; DOREN et al, 1996), et meilleure qu'avec un traitement séquentiel (EIKEN et al, 1996). La qualité 20 de vie paraît, elle aussi, améliorée (ULRICH et al,1997). On sait aussi que ce type de traitement protège la masse osseuse (EIKEN et al, 1996; EIKEN et al, 1997; HART et al, 1998; RECKER et al, 1999).

- Ce schéma "sans règles" convient plus particulièrement aux femmes dont la ménopause est déjà ancienne. Il peut être prescrit en relais des associations séquentielles afin d'améliorer l'observance au long cours du traitement hormonal substitutif de la ménopause.
- 30 Lors des traitements séquentiels, la dose de progestatif choisie est celle qui conduit à long terme à moins de 1 % d'hyperplasie endométriale lorsque le progestatif est

administré en discontinu, plus de 10 jours par cycle, chez les femmes ménopausées sous estrogénothérapie substitutive (WHITEHEAD et coll., J. Reprod. Med, 1982, 27 : 539-548, PATERSON et coll., Br Med J. 1980, 22 March : 822-824).

La dose de progestatif à utiliser dans un traitement substitutif combiné est en général déduite de celle qui est habituellement prescrite dans les schémas séquentiels.

5

25

C'est l'exemple de la progestérone micronisée, de la didrogestérone (FOX H., BAAK J., VAN DE WEIJER P., AL-AZZAWI E., PATERSON M., JOHNSON A., MICHELL G., BARLOW D., FRANCIS R., 7 th International Congress on the Menopause, Stockholm, 20-24 Juin 1993, abstr 119) et de l'acétate de médroxyprogestérone (BOCANERA R.,

BEN J., COFONE M., GUINLE I., MAILAND D., SOSA M., POUDES G., ROBERTI A., BISO T., EZPELETA D., PUCHE R., TOZZINI R., 7 th International Congress of the Menopause, Stockholm, 20-24 Juin 1993, abstr 40) qui ont été utilisées respectivement à la posologie de 100, 10 et 5 mg/jour, avec des résultats encourageants sur le plan clinique et endométrial.

Le traitement combiné est le plus souvent utilisé de façon continue, c'est-à-dire sans interruption. Certains sont cependant partisans de l'utiliser de façon intermittente, par exemple 25 jours par mois (BIRKAUSER M et al.; Substitution hormonale : une indication bien posée et des schémas de traitement individuels sont déterminants pour le succès du traitement, Méd et Hyg, 1995, 53 : 1770-1773). L'interruption thérapeutique a pour but de faire disparaître l'inhibition exercée par le progestatif sur la synthèse des récepteurs de l'estradiol et de la progestérone et éviter ainsi la baisse de réceptivité des tissus hormono-dépendants.

Le progestatif utilisé selon la présente invention est le nomegestrol ou un de ses esters, notamment l'acétate de nomégestrol. L'acétate de nomegestrol est un progestatif puissant, actif par voie orale et qui a un profil pharmacologique original :

- -à l'inverse des dérivés de 19-nortestosterone, l'acétate de nomegestrol ne manifeste aucune activité androgénique et estrogénique résiduelle;
- -comme les dérivés de la 17alpha-hydroxyprogesterone, il présente un profil pharmacologique pur, mais à l'inverse de ceux-ci, il a un puissant effet antigonadotrope.

Il appartient à la catégorie des progestatifs qualifiés d'hybrides (OETTEL et al, 1999) qui ne sont pas porteurs d'effets métaboliques délétères du fait de l'absence de fonction 17alpha-ethinyl et qui combinent les avantages des dérivés de progestérone avec ceux des dérivés plus modernes de la 19-nortestosterone.

Son utilisation en administration séquentielle lors de la ménopause à la dose de 5 mg/jour, 12 jours par cycle, en association avec différents types d'estrogènes, permet de prévenir l'hyperplasie endométriale comme l'a montré une étude multicentrique sur 150 femmes durant 1 an (THOMAS J.L, BERNARD A.M., DENIS C, 7 th International Congress on the Menopause, Stockolm, 20-24 Juin 1993, abstr 372).

L'absence d'hyperplasie a été confirmée dans une étude où l'acétate de nomegestrol a été administré à la même dose, 14 jours par cycle, chez des femmes traitées par l'estradiol percutané (BERNARD A.M. et al. Comparative evaluation of two percutaneous estradiol gels in combination with nomegestrol acetate in hormone replacement therapy. XIV World Congress of Gynecology and Obstetrics, FIGO, Montréal, 24-30 September 1994). Cette utilisation, objet du brevet français 2.737.411 au nom de la Société Demanderesse revendique une fourchette de doses entre 1,5 et 6 mg, de préférence entre 2,5 et 5 mg.

L'estrogène utilisé est l'estradiol, libre ou estérifié, et notamment le valérate d'estradiol, ou des estrogènes conjugués équins, qui se présente selon une formulation active par voie orale. Il a été montré qu'une dose d'estradiol comprise entre 1 et 2 mg/jour permettait de combattre l'hypoestrogénie présente chez les femmes ménopausées.

20

25

30

L'acétate de nomegestrol et l'estradiol libre ou estérifié, ou les estrogènes conjugués équins sont administrés sous une des formes permettant l'administration par voie orale : gélules, capsules, pilules, sachets de poudre, comprimés, comprimés enrobés, dragées etc.

La présente invention est caractérisée par le fait qu'elle constitue une nouvelle association estroprogestative, active par voie orale, administrée d'une manière combinée. La présente invention a également pour objet l'utilisation des compositions

WO 01/30356 PCT/FR99/02588 5

selon l'invention dans la correction des carences estrogéniques, dans la prévention de l'ostéoporose et des maladies cardio-vasculaires chez la femme ménopausée.

La présente invention se définit également par :

5

10

15

20

25

30

a) le fait qu'il s'agit d'une association estroprogestative différente de celles décrites précédemment pour le même type d'indications.

Certains brevets revendiquent l'utilisation de combinaisons estro-progestatives en continu pour le traitement substitutif de la ménopause. C'est par exemple le cas des brevets US 5108995 ou EP 309263. Cependant, de façon évidente, ces brevets revendiquent des traitements multiséquentiels avec des changements de doses des principes actifs. C'est aussi le cas des brevets déposés aux USA (US 4820831 A) et en Europe (EP 136 011) au nom de PLUNKETT. Ces brevets revendiquent l'usage de nombreux estrogènes et de nombreux progestatifs dans le traitement substitutif de la ménopause. Il apparaît cependant que ces revendications ne couvrent pas l'usage de tous les progestatifs d'une part pour des raisons scientifiques et d'autre part pour des raisons scientifiques et juridiques liées à la formulation des revendications de ces deux brevets :

1) L' utilisation de nombreux progestatifs est basée sur des équivalences avec l'un d'entre eux, en l'occurrence le levonorgestrel. Cette approche n'apparaît pas recevable car les différents progestatifs se caractérisent par des profils pharmacologiques très différents et il n'est pas possible de déduire les doses à utiliser par un système d'équivalence simple et unique. Cette impossibilité devient évidente si on considère les fourchettes de doses actives de différents progestatifs proposées dans 3 brevets différents (tableau 1).

On constate que la limite inférieure pour les différents progestatifs varie dans un rapport de 2,4 à 50 tandis que la dose supérieure varie dans un rapport de 1 à 50. Donc, pour des indications de même type, les fourchettes de doses varient d'un brevet à l'autre d'une manière considérable, ce qui montre que le système d'équivalence n'apporte pas de crédibilité aux relations qui pourraient être établies entre progestatifs.

2) Au-delà de cela, on peut légitimement penser que les doses revendiquées devraient être basées sur des données de pharmacologie clinique et / ou de clinique préalablement publiées et communément admises. Or, si on considère les doses définies comme dans les brevets PLUNKETT, on voit aisément que, dans la plupart des cas, les doses actives publiées il y a déjà longtemps, c'est-à-dire avant que ces brevets ne soient déposés (NEUMANN, 1977) ou à une date plus récente (KUHL, 1996), sont très cohérentes mais ne sont que rarement comprises dans les fourchettes de doses revendiquées dans les brevets au nom de PLUNKETT (tableau 2).

5

10 Cette constatation est également valide si on prend en compte, au lieu des doses actives comme précédemment, le rapport entre les doses actives en prenant comme référence (=1) le norgestrel (tableau 3).

Tableau n° 1 Doses (μg/j) des différents progestatifs revendiqués selon les brevets

PROGESTATIF	BREVET	DOSE (μg/j)	
		Mini	Maxi
Levonorgestrel	WO 95/17194	60	125
Levonorgestrel	EP 025607 A1	25	100
Levonorgestrel	PLUNKETT	25	75
Levollorgesder	LONKETT	23	"
Gestodene	WO 95/17194	50	75
Gestodene	EP 025607 A1	10	70
Desogestrel	WO 95/17194	60	150
Desogestrel	EP 025607 A1	25	100
3-ketodesogestrel	WO 95/17194	60	150
3•ketodesogestrel	EP 025607 A1	25	100
Noresthisterone	WO 95/17194	350	750
Noresthisterone	EP 025607 A1	85	350
Noresthisterone	PLUNKETT	150	1000
Norethisterone Acét	PLUNKETT	100	1000
Norgestimate	WO 95/17194	200	300
Norgestrel	PLUNKETT	50	150
Ethynodiol diacétate	PLUNKETT	100	1000
Dihydrogesterone	PLUNKETT	5000	30000
MPA	PLUNKETT	1000	15000
Norethynodrel	PLUNKETT`	200	5000
Allylestrenol	PLUNKETT	1000	10000
Lynestrenol	PLUNKETT	100	2000
Quingestanol Acétate	PLUNKETT	50	1000
Medrogestone	PLUNKETT	1000	10000
Norgestriénone	PLUNKETT	20	200
Dimethistérone	PLUNKETT	500	15000
Ethistérone	PLUNKETT	1000	25000
Ciprotérone Acétate	PLUNKETT	100	10000
Ciprotérone Acétate	WO 95/17194	100	200

Doses de chaque progestatif selon les différentes sources bibliographiques Tableau n° 2

							מונא	-
	Brevet US 4826831	4826831		PUBLICATION NEUMANN	NEUMANN		NON	<u>-</u>
	Mini	Maxi	Endo (1)	Menstruation	Ovul (3)	Contraception (4)	Endo (1)	Ovul (3)
				(7)			24 500 Sept 2	09
Levonorgestrel	25	75	Company College Street Street	STATE OF THE STATE	001	2000 Page 100 Page		
Norgestrei	20	150	1200	2000Z	001	1000	00001	400
Noresthisterone	150	1000	12500	0000	000	1000	この では、これのことのである。	
Norethisterone Acétate	100	1000	4200		000		-	
Ethynodiol diacétate	100	1000						
Dydrogesterone	2000	30000				0003		
MPA	1000	15000	5500	25000	000	0000		
Norethynodrel	200	2000	10000	7500	9009	7007		
Allylestrenol	1000	10000	1750			STATE OF CHARLES		
Lynestrenol	100	2000	2000			0007		
Ouingestanol Acétate	20	1000						
Medrogestonc	1000	10000						
Norgestrienone	20	200						
Dimethisterone	200	15000						
Ethisterone	1000	25000			0001	000	2000	1000
CIP Acctate	100	10000	1000		0001	2000	7007	

Les cases en grisé correspondent à des doses actives en dehors de la fourchette de doses revendiquée dans les brevets "PLUNKETTDose nécessaire (µg/j) pour avoir la transformation de l'endomètre (1), pour avoir un délai d'apparitiondès règles adéquat (2), pour inhiber l'ovulation (3), pour àvoir un effet contraceptif (4)

Tableau n° 3 : Rapports de doses de chaque progestatif selon les différentes sources bibliographiques Le progestatif de référence est le norgestrel (= 1)

						(1), (2),
	Contraception(4)	1,0 4,0 4,0	20,0 10,0 10,0		8,0	s au nom de PLJUNKETT
NN	Menstruation (2)	1,0	12.5 Mark			revets U.S. et EP précités
NEUMANN	Ovulation (3)	1,0 8,0			10,0	ts revendiqués dans les b
	Endomètre (1)	1,0	4,6 8,3 1,5 4.2		8'0	Les cases en grisé correspondent à des doses activcs cn dehors de la fourchette de rapports revendiqués dans les brevets U.S. et EP précités au nom de PLUNKETT(1), (2), (3), (4) : voir tableau 2
Brevet	US 4826831 Rapport ni Maxi	0,5 1,0 6,7 6,7	6,7 200,0 100,0 33,3 66,7	6,7 66,7 1,3 100,0	166,7 . 66,7	ses actives en deho
Bre	US 48 Rap Mini	0,5 1,0 3,0 2,0	2,0 100,0 20,0 4,0 20,0	2,0 1,0 20,0 0,4 10,0	20,0	pondent à des do
		Levonorgestrel Norgestrel Noresthisterone	Ethynodiol diacétate Dydrogesterone MPA Norethynodrel Allylestrenol	Lynestrenol Quingestanol Acétate Medrogestone Norgestrienone	Ethisterone CIP Acétate	Les cases en grisé correst (3), (4) : voir tableau 2

Raisons liées aux revendications

- 1) Dans le brevet US précité, les revendications 1 et 2 sont consacrées au traitement continu; les seuls progestatifs revendiqués sont le dl-norgestrel et le levonorgestrel. Les revendications suivantes s'adressent au traitement discontinu pluriséquentiel, c'est-à-dire à un schéma thérapeutique différent de celui proposé dans la présente demande de brevet. Pour ce dernier type de régime thérapeutique, les progestatifs revendiqués sont plus nombreux, mais la liste en est précise et limitée comme il ressort de la rédaction du type Markush desdites revendications et elle n'inclut pas le nomegestrol et ses esters.
- 2) Le brevet européen ne revendique que le traitement combiné continu: les estrogènes et les progestatifs revendiqués sont listés dans des tableaux présents dans le corps du texte et rappelés dans les revendications. Là encore le nomegestrol et ses esters ne figurent pas dans les listes de progestatif pouvant être utilisés. Or l'acétate de nomegestrol se caractérise par un effet progestatif puissant, une absence d'effets androgéniques et estrogéniques résiduels ainsi que par un pouvoir anti-estrogénique puissant qui se traduit au niveau de l'endomètre par une forte activité anti-mitotique et, en conséguence, un fort effet atrophiant. De ce fait, il ne peut pas être assimilé aux autres progestatifs et concevoir une correspondance de doses par rapport à un autre progestatif pris comme référence, ne peut qu'être erronée. De plus, l'acétate de nomegestrol se caractérise par une très bonne tolérance; il n'a aucune action sur le profil des lipides, la tolérance aux glucides, la pression artérielle et les facteurs de coagulation même lorsqu'il est utilisé à des doses plus fortes que celles décrites dans la présente demande de brevet et pour des traitements de longue durée (BASDEVANT et al 1997). Cet aspect est très important car l'objectif qui consiste à utiliser le traitement substitutif le moins toxique possible en employant les doses les plus faibles possibles, est commun à tous les thérapeutes. En cela, l'acétate de nomegestrol se distingue de nombreux dérivés de 19-nortestostérone cités dans les brevets PLUNKETT, ce sont des progestatifs qui sont porteurs d'effets androgéniques et estrogéniques pouvant avoir des conséquences au niveau de l'endomètre, et qui ont aussi des effets métaboliques néfastes.

Pour les mêmes raisons que celles évoquées ci-dessus, aucune des nombreuses publications consacrées au traitement combiné continu de la ménopause ne peut

affecter la présente invention puisqu' aucune de ces publications ne traite d'une association d'acétate de nomegestrol avec un estrogène. C'est par exemple le cas d'associations d'estradiol et d'acétate de norethistérone (STADBERG et al, 1996; DOREN et SCHNEIDER, 1996; DOREN et al, 1997; EIKEN et al, 1997; PIEGSA et al, 1997; HART et al, 1998), d'estradiol et de médrogestone (AFFINITO et al, 1998), d'estradiol et de norgestrel (WOLFE et PLUNKETT, 1994), de valérianate d'estradiol et d'acétate de chlomadinone (RAUCH et TAUBERT, 1993), d'estrogènes conjugués équins avec l'acétate de medroxyprogestérone (REUBINOFF et al, 1995; WOLFE et HUFF, 1995; MIZUNUMA et al, 1997) ou la medrogestone (RECKER et al, 1999).

b) le fait qu'il s'agit d'une association estroprogestative qui se différencie de l'association précédemment brevetée par la Société Demanderesse

10

15

20

En effet, le brevet français 2.754.179 au nom de la Société Demanderesse revendiquait une association d'estradiol et d'acétate de nomegestrol pour le traitement substitutif combiné de la ménopause. La fourchette de doses revendiquée sur la base de l'expérience antérieure de l'acétate de nomegestrol dans le traitement séquentiel, allait de 1,5 à 3,75 mg, et se situait de préférence à 2,5 mg. Or les essais cliniques de plus grande échelle ont montré que, de façon inattendue, des doses très inférieures d'acétate de nomegestrol, et notamment de 0,325 à 1,25 mg, étaient capables d'assurer l'atrophie endométriale et un très bon contrôle des saignements. Cette observation est importante puisqu'elle permet de diminuer davantage les doses d'acétate de nomegestrol et donc de pouvoir l'utiliser avec une sécurité d'emploi encore accrue.

- Les doses d'estradiol revendiquées dans ce brevet s'échelonnaient de 0,5 à 3 mg. Les mêmes doses d'estradiol sont utilisées ici, mais le rapport Estrogène / progestatif se trouve sensiblement modifié : 1 :5 au lieu de 6 :1.
- c) la méthode de fabrication des formes pharmaceutiques adéquates.
 30 L'invention concerne une méthode de fabrication qui permet de réunir dans une même forme pharmaceutique les deux principes actifs.

WO 01/30356 12 PCT/FR99/02588

Les compositions selon l'invention, à base d'acétate de nomégestrol et d'estradiol libre ou estérifié, ou d'estrogènes conjugués équins sont administrés de façon continue ou intermittente (de 21 à 28 jours par mois).

Selon un mode d'exécution particulier de l'invention, les compositions contiennent une quantité d'acétate de nomegestrol s'échelonnant de 0,3 à 1,5 mg et une quantité d'estradiol libre ou estérifié, ou d'estrogènes conjugués équins s'échelonnant de 0,3 à 3 mg. De préférence, les formulations optimales contiennent de 0,625 à 1,25 mg d'acétate de nomegestrol associé à 0,5 à 1,5 mg d'estradiol libre ou 1,5 à 2 mg d'ester d'estradiol ou 0,312 à 0,625 mg d'estrogènes conjugués équins, par prise journalière.

5

10

15

20

25

30

Ce mode d'administration combiné est indiqué chez les femmes ménopausées, naturellement ou chirurgicalement ; la combinaison estroprogestative est destinée à compenser les troubles fonctionnels entraînés par l'hypoestrogénie de la ménopause, tout en maintenant une atrophie de l'endomètre et en évitant chez une majorité d'entre elles l'apparition d'hémorragie de privation.

La présente invention a également pour objet un procédé d'obtention des nouvelles compositions pharmaceutiques qui consiste à mélanger les principes actifs : acétate de nomegestrol et estradiol libre ou estérifié, ou des estrogènes conjugués équins avec un ou des excipients ou véhicules inertes, non toxiques, pharmaceutiquement acceptables.

Parmi les excipients on pourra citer les agents liants et solubilisants, les agents de compression, les agents de désintégration et les agents de glissement.

On peut soumettre ce mélange à une compression directe ou en plusieurs étapes pour former des comprimés que l'on peut protéger en surface, si désiré, par pelliculage, enrobage ou dragéification. La production de comprimés par compression directe permet de réduire au maximum la proportion d'agents de dilution, d'agents liants, d'agents de désintégration et d'agents de glissement.

La production de gélules pourra se faire en mélangeant les principes actifs à un diluant inerte et à un agent de glissement.

Les comprimés renferment, en particulier, des agents de dilution de la masse comme le lactose, le sorbitol pour compression directe, commercialisé sous la dénomination NEOSORB 60, le Palatinite qui est la marque déposée pour désigner un mélange équimolaire d'isomère de [D]glucopyranosido 1,6-mannitol et de [D]glucopyranosido 1,6-glucitol cristallisé avec deux molécules d'eau, le mannitol, le sorbitol ou le mélange lactose/PVP vendu sous la dénomination Ludipress.

5

10

15

20

25

Les agents liants de compression sont en général des celluloses microcristallines comme celles vendues sous la dénomination AVICEL PH 101 ou AVICEL PH 102.

La polyvinylpyrrolidone joue également un rôle important et facilite l'agglomération des poudres et la compressibilité de la masse. On utilise à cette fin des polyvinylpyrrolidones de poids moléculaire compris entre 10000 et 30000 comme la Povidone, le Kollidon de grade compris entre 12 et 30.

Le mélange contient également des agents de glissement ou anti-électrostatiques qui évitent que la poudre ne s'agglomère dans les trémies d'alimentation. On peut citer, à cet égard, les silices colloïdales vendues sous la dénomination AEROSIL 100 ou AEROSIL 200.

Le mélange contient aussi des agents de désintégration qui permettent une désintégration ou un délitement conforme aux normes pharmaceutiques. On pourra citer comme agents de désintégration utiles, les polymères de vinylpyrrolidones réticulées telles que celles vendues sous les dénominations Polyplasdone ou Polyclar AT, les carboxyméthylamidons comme ceux vendus sous les dénominations Amijel ou Explotab, les carboxyméthylcelluloses réticulées comme le composé vendu sous la dénomination AC-DI-SOL.

En outre, la préparation contient des agents de lubrification qui facilitent la compression et l'éjection du comprimé sur les machines à comprimer. On pourra citer comme agents de lubrification, le palmitostéarate de glycérol vendu sous la dénomination Précirol, le stéarate de magnésium, l'acide stéarique ou le Talc.

Après compression, les comprimés peuvent être enrobés pour assurer leur conservation ou faciliter leur déglutition.

30 Les agents d'enrobage sont soit cellulosiques comme le phtalate de cellulose (Sepifilm, Pharmacoat), soit polyvinyliques du type OPADRY PVA ou Sépifilm ECL, soit saccharosiques comme le sucre pour dragéification du type Sépisperse DR, AS, AP, OU K (colorés). WO 01/30356 PCT/FR99/02588

Les comprimés enrobés ou non, peuvent, en outre, être colorés en surface ou dans la masse, par des colorants minéraux, végétaux ou synthétiques (par ex. laque au jaune de quinoléine ou E 104 ou oxydes de fer).

Les proportions des différents constituants varient selon la nature du comprimé à réaliser.

Les agents de dilution varient de 20 à 75 % de la masse totale, les agents de glissement de 0,1 à 2 % de la masse totale, les agents liants de compression varient de 2 à 20 %, la polyvinylpyrrolidone de 0,5 à 15 %, les agents de désintégration varient de 2 à 5,5 % pour la polyvinylpyrrolidone réticulée ou pour le carboxyméthylamidon, de 2,0 à 3,0 % pour la croscarmellose.

Les quantités d'agents de lubrification varient en fonction de la nature de l'agent de 0.1 à 3.0 %.

Les compositions selon l'invention sont destinées à être administrées une fois par jour. Cependant, en fonction des besoins thérapeutiques, l'administration peut être fragmentée (deux fois par jour) ou bien au contraire, renouvelée (deux comprimés par jour).

Les exemples suivants illustrent l'invention. Ils ne la limitent en aucune façon.

EXEMPLE I: exemples de formulations

20 L'association d'acétate de nomegestrol et d'estradiol est présentée sous forme de comprimés nus ou pelliculés.

On pourra soit soumettre le mélange des ingrédients à une compression directe, soit réaliser au préalable un prémélange d'estradiol puis y incorporer l'acétate de nomegestrol et le reste des excipients sous forme sèche. Le prémélange d'estradiol est fabriqué par dissolution de l'estradiol dans une solution alcoolique de cellulose microcristalline, PVP et lactose, puis séchage, broyage et calibrage. Ce procédé est avantageux car les comprimés fabriqués à partir d'un prémélange d'estradiol présentent un profil de dissolution de l'estradiol sensiblement amélioré par rapport à ceux qui sont fabriqués en compression directe.

30

25

5

10

15

Le mélange final pourra contenir de 1,5 à 5 % d'estradiol dans de la povidone (5 à 25%), de la cellulose microcristalline (5 à 15 %) et du lactose (qsp 100%). Il pourra être avantageux d'introduire un agent anti-oxydant tel que par exemple l'alphatocophérol ou l'acide ascorbique, lors de la fabrication du prémélange.

. On pourra citer comme exemple de prémélange :

FORMULATIONS	en mg / 1 Comprimé	en %
Estradiol	1,50	1,82
PVP K25	13,50	16,36
Lactose 8195	60,00	72,73
Cellulose microcristal	7,50	9,09
TOTAL EN SEC	82,50	100,00

Ce prémélange est introduit dans le mélange final pour obtenir un comprimé par compression directe.

Les comprimés terminés, nus, pèsent en général de 60 à 200 mg et ont la formule globale suivante :

FORMULATIONS DES COMPRIMES NUS

10 <u>Composition</u>

	en mg/par comprimé
- Estradiol (prémélange qsp)	0,3 à 3,0
- Acétate de nomegestrol	0,300 à 1,500
- Silice colloïdale	0,400 à 2,000
- Crospovidone	2,500 à 4,000
- Lactose	60,000 à 80,000
- Cellulose	10,000 à 25,000
- Acide stéarique	0,900 à 3,00
- Talc	0,450 à 1,500

A titre d'exemple, on pourra citer les comprimés pesant 185 mg, de formule suivante :

wo	01/30356		PC1/FR99/02588
	FORMULATIONS	FU mg/1 cp 185 mg	FU %
	Estradiol	1,500	0,811
	Acétate de nomegestrol	0,625	0,338
5	Lactose	131,790	71,238
	Cellulose (Avicel PH 101)	27,810	15,032
	Povidone (K25)	13,500	7,297
	Précirol AT05	2,780	1,503
	Silice colloïdale (Aérosil 200)	1,000	0,540
10	Crospovidone (Polyplasdone XL))² 6,000	3,243
	TOTAL	185,00	100,00

DCT/ED00/03500

15 Exemple de formulations (FU = formulation unitaire) comprimés de 185 mg

	FORMULATIONS	FU mg/1 cp 185 mg	FU %
	Estradiol	0,500	0,270
	Acétate de nomegestrol	0,625	0,339
20	Lactose	136,787	73,934
	Cellulose (Avicel PH 101)	32,813	17,736
	Povidone (K25)	4,500	2,432
	Précirol AT05	2,775	1,500
	Silice colloïdale (Aérosil 200)	1,000	0,540
25	Crospovidone (Polyplasdone XL)	6,000	3,243
	TOTAL	185.00	100.00

Exemple de formulations (FU = formulation unitaire) comprimés de 120 mg

	FORMULATIONS	FU mg/1 cp 120 mg	FU %
	Estradiol	1,500	1,250
	Acétate de nomegestrol	1,250	1,042
	Lactose	84,000	70,000
35	Cellulose (Avicel PH 101)	11,250	9,375
	Povidone (K25)	13,500	11,250
	Silice colloïdale (Aérosil 200)	1,000	0,833
	Crospovidone (Polyplasdone XL)	3,000	2,500

30

W	70 01/30356	17		PCT/FR99/02588
	Stéarate de magnésium Talc Acide stéarique AC/50VG		1,000 1,000 2,500	0,833 ⁻ 0,833 2,083
5	TOTAL		120,00	100,00

Exemple de formulations (FU = formulation unitaire) comprimés de 120 mg

	FORMULATIONS	FU mg/1 cp 120 mg	FU %
10	Estradiol Acétate de nomegestrol Lactose Cellulose (Avicel PH 101)	0,500 0,625 89,000 16,875 4,500	0,417 0,521 74,167 14,062 3,750
15	Povidone (K25) Silice colloïdale (Aérosil 200) Crospovidone (Polyplasdone XL) Stéarate de magnésium (végétal) Talc	1,000 3,000 1,000 1,000	0,833 2,500 0,833 0,833
20	Acide stéarique AC/50VG (végét	2,500 120,00	2,083 100,00

Exemple de formulations (FU = formulation unitaire) comprimés de 80 mg

25	FORMULATIONS	FU mg/1 cp 80 mg	FU %
30 35	Estradiol Acétate de nomegestrol Kollidon 25 Lactose M Cellulose (Avicel PH 101) Crospovidone(Polyplasdone XL) Talc Silice colloïdale (Aérosil 200) Stéarate de magnésium (végétal	0,500 0,625 4,500 59,735 12,000 0,800 0,700 0,440 0,700	0,625 0,781 5,625 74,669 15,000 1,000 0,875 0,550 0,875
	TOTAL	80,0	100,00

WO 01/30356

Exemple de formulations (FU = formulation unitaire) comprimés de 80 mg

	FORMULATIONS	FU mg/1 cp 80 mg	FU %
5	Estradiol	1,000	1,250
	Acétate de nomegestrol	1,250	1,563
	Kollidon 25	9,000	11,250
	Lactose M	54,110	67,637
	Cellulose (Avicel PH 101)	12,000	15,000
10	Crospovidone(Polyplasdone XL)	0,800	1,000
	Talc	0,700	0,875
	Silice colloïdale (Aérosil 200)	0,440	0,550
	Stéarate de magnésium (végétal	0,700	0,875
	TOTAL	80,00	100,00
		•	

15

Ces comprimés peuvent être pelliculés avec par exemple :

- <u>des agents de pelliculage à base d'alcool polyvinylique</u> de type OPADRY PVA "barrière humidité" (alcool polyvinylique, dioxyde de titane, talc purifié, lécithine, gomme xanthane, pigments, laques),

20 ou

30

- <u>des agents de pelliculage à base de cellulose</u> de type SEPIFILM L.P. [H.P.M.C. (hydroxypropylméthylcellulose)], cellulose microcristalline, acide stéarique, pigments, laques).

25 Exemple II

Dissociation des effets antimitotiques et différenciant de l'acétate de nomegestrol sur la cellule endométriale

Des femmes ménopausées, naturellement ou chirurgicalement, ont été soumises à un traitement estroprogestatif séquentiel. Elles ont reçu de J1 à J12, 30 µg d'éthinyl estradiol puis du 13^{ème} au 22^{ème} jour la même dose d'éthinyl estradiol associée à différentes doses d'acétate de nomégestrol ou d'acétate de chlormadinone. Les doses étaient les suivantes :

acétate de nomegestrol en mg :	0,1	0,25	0,5	1		2,5	5	et 10
acétate de chlormadinone en mg :	0,1		0,5	1	2		5	et 10

Le nombre de femmes était compris entre 2 et 11 selon les groupes.

Il y avait ensuite une pose thérapeutique de 7 jours, suivie par un 2^{ème} cycle traité.

Les paramètres pris en compte ont été :

- le délai de survenue des règles après l'arrêt du traitement après le 1^{er} et le 2^{ème} cycle de traitement;
- l'aspect histologique de l'endomètre récupéré lors d'une biopsie réalisée entre le 17^{ème} et le 20^{ème} jour du second cycle.

10 Les résultats montrent que :

5

15

20

- le délai d'apparition des règles est fonction de la dose et similaire pour les 2 produits. La dose nécessaire pour que les règles n'apparaissent pas avant la fin du traitement est comprise entre 0,2 et 0,3 mg/j pour les 2 produits (tab 1);
- la transformation de l'endomètre en endomètre sécrétoire est totale avec les 2 produits à partir de 1 mg/j; elle diminue pour les doses les plus élevées (10 mg/j);
 - l'activité de prolifération, exprimée par le nombre de mitoses dans les cellules glandulaires apparaît plus fortement inhibée par l'acétate de nomegestrol que par l'acétate de chlormadinone. Il n'y a plus de mitose chez les femmes traitées avec une dose égale ou supérieure à 0,5 mg/j d'acétate de nomegestrol alors que les mitoses sont encore présentes avec une dose quotidienne de 1 mg/j d'acétate de chlormadinone (tab 2).
- On peut donc conclure qu'au niveau endométrial, l'acétate de nomegestrol et l'acétate de chlormadinone ne sont pas comparables : l'activité de transformation sécrétoire est comparable mais l'acétate de nomegestrol se caractérise par une très forte activité antimitotique et antiprolifératrive.

Tableau 1 : Délai d'apparition des règles (jours) après l'arrêt du traitement

Progestatif		Dose (mg/j)						
	0,1	0,25	0,5	1,0	2,0	2,5	5	10
Acétate de nomegestrol	- 0,5 ± 1,5	- 0,5 ± 0,5	1,5 ± 0,5	2,7 ± 0,2		3,2 ± 0,2	4,3 ± 0,4	3,8 ± 0,8
Acétate de Chlormadinone	- 2,3 ± 0,5		2,0 ± 0,6	3,0	3,8 ± 0,3		5,5 ± 1,5	5,5 ± 0,5

Tableau 2 : Evaluation du nombre de mitoses (% de section avec présence des mitoses)

WO 01/30356

				Do	ose (mg	a/j)			
		0,1	0,25	0,5	1	2	2,5	5	10
Glandes	Acétate de nomégestrol	50	50	0	0	0	0	0	30
	Acétate de Chlormadinone	90			50	0		0	0

EXEMPLE III

10

5

Une étude a été conduite pour tester les effets sur l'endomètre de l'association combinée continue d'une dose d'estradiol oral, équivalente à 1,5 mg et de plusieurs doses d'acétate de nomegestrol.

WO 01/30356 21 PCT/FR99/02588

Elle a consisté à traiter pendant 6 mois consécutifs 179 femmes ménopausées depuis au moins 3 ans, par 1,5 mg par jour d'estradiol combinés en continu avec 4 doses différentes d'acétate de nomegestrol : 5 mg/jour (n=47) ; 2,5 mg/jour (n=42) ; 1,25 mg/jour (n=43) et 0,625 mg/jour (n=47).

5

L'impact de ces 4 associations sur l'endomètre a été évalué en recueillant les caractéristiques des saignements génitaux, en mesurant l'épaisseur de l'endomètre par échographie endovaginale avant et en fin de traitement et en réalisant une biopsie de l'endomètre avant et en fin de traitement.

10

Le pourcentage des femmes n'ayant présenté aucun saignement génital durant la totalité du traitement a été respectivement de 42,5 – 58,1 – 52,4 et 68,1%, avec les doses de 0,625 – 1,25 – 2,5 et 5 mg d'acétate de nomegestrol par jour. Les pourcentages observés ne sont pas statistiquement différents entre groupes, mais la relation entre dose et incidence des saignements est significative.

Les tableaux ci-joints indiquent pour chaque dose d'acétate de nomegestrol les résultats de l'examen échographique et de la biopsie de l'endomètre réalisés à la fin des 6 mois de traitement.

20

25

30

15

En fin de traitement, l'épaisseur moyenne de l'endomètre n'est pas différente entre les groupes. L'augmentation de l'épaisseur endométriale sous traitement est de 0,39 mm en moyenne avec la plus faible dose d'acétate de nomegestrol. Cet accroissement augmente légèrement avec la dose, pour atteindre 1,56 mm dans le groupe des femmes recevant 5 mg/jour de progestatif, mais la relation entre variation de l'épaisseur et variation de dose n'atteint pas le seuil de la signification statistique.

Les biopsies de l'endomètre examinées en fin d'étude n'ont révélé aucun aspect prolifératif ou hyperplasique de la muqueuse utérine. Le plus fort pourcentage d'endomètres secrétoires a été observé chez les femmes ayant reçu la plus forte dose de progestatif; il diminue de façon progressive et statistiquement significative avec la dose. Au contraire, le plus fort pourcentage d'endomètres atrophiques a été constaté avec la plus faible dose de progestatif et il baisse avec la dose.

WO 01/30356 22 PCT/FR99/02588

Ces résultats sont inattendus dans la mesure où ils montrent que de faibles doses d'acétate de nomegestrol administrées de façon combinée continue avec un estrogène sont capables d'empêcher la croissance de la muqueuse utérine et de la maintenir dans un état atrophique alors que, contrairement aux doses plus fortes, elles sont insuffisantes pour engendrer une transformation secrétoire de l'endomètre.

Cette étude met ainsi en évidence un découplage surprenant de l'effet antiestrogène et de l'effet progestatif de l'acétate de nomegestrol, administré de façon combinée continue avec les estrogènes.

10

15

L'effet anti-estrogène est prépondérant puisqu'il est décelable lorsque le progestatif, administré en continu avec un estrogène, est donné à des doses faibles. Ces doses sont insuffisantes pour entraîner les transformations secrétoires de la muqueuse utérine. A plus fortes doses et avec le même schéma thérapeutique, l'effet secrétoire prédomine, sans toutefois permettre une prolifération excessive de l'endomètre.

Tableau I – Epaisseur endométriale après 6 mois de traitement par plusieurs associations combinées continues à base d'estradiol (2 mg de valérate d'estradiol) et d'acétate de nomégestrol (NOMAC) à plusieurs doses

Doses de NOMAC (mg/j) Epaisseur moyenne en fin de traitement (mm) Augmentation moyenne de l'épaisseur sous traitement (mm)
--

() = écart standard

continues contenant de l'estradiol (2 mg de valérate d'estradiol) et d'acétate de nomégestrol (NOMAC) à plusieurs doses Tableau 2 – Aspect histologique de l'endomètre après 6 mois de traitement par plusieurs associations combinées

	т-		ı —		·		· 	
5 (n = 40)	3	(7,5)	3	(2.5)	34	(0.50)	0 0	
2,5 (n = 34)	က	(8,8)	8	(23,5)	22	(64.7)	1	(3.6)
1,25 (n = 33)	10	(30,3)	10	(30,3)	12	(36,4)	-	(3.0)
0,625 (n = 32)	ر د ا	(12,6)	19	(59,4)	∞	(25,0)	0	
Doses de NOMAC (mg/j)	Absence d'endomètre		Endomètre atrophique		Endomètre secrétoire		Polype	

Aucun endomètre prolifératif ou hyperplasique

() = pourcentage

25 PCT/FR99/02588

REVENDICATIONS

1. Compositions pharmaceutiques hormonales caractérisées en ce qu'elles sont formées d'une association estroprogestative combinée destinée à l'administration par voie orale et permettant d'administrer simultanément un composant estrogénique à une dose s'échelonnant de 0,3 à 3 mg, et un composant progestatif dérivé de la 19-norprogestérone à une dose s'échelonnant de 0,3 à 1,5 mg, en association ou en mélange avec un ou plusieurs excipients non toxiques, inertes, pharmaceutiquement acceptables.

10

5

WO 01/30356

- Compositions estroprogestatives selon la revendication 1, dans lesquelles l'estrogène est le 17β-estradiol, libre ou estérifié, ou des estrogènes conjugués équins.
- 15 3. Compositions estroprogestatives selon la revendication 2, dans lesquelles l'estrogène est le 17β-estradiol.
 - 4. Compositions estroprogestatives selon la revendication 2, dans lesquelles l'estrogène est un ester d'estradiol, comme notamment le valérate d'estradiol.

20

30

- 5. Compositions estroprogestatives selon la revendication 2, dans lesquelles l'estrogène est constitué par des estrogènes conjugués équins.
- 6. Compositions estroprogestatives selon l'une des revendications 1 à 5, dans lesquelles l'estradiol libre ou estérifié, ou un estrogène conjugué équin, est présent à une dose allant de 0,3 à 3 mg par prise unitaire.
 - 7. Compositions estroprogestatives selon la revendication 3, dans lesquelles l'estradiol libre est présent de préférence à une dose de 0,5 à 1,5 mg par prise unitaire.
 - 8. Compositions estroprogestatives selon la revendication 4, dans lesquelles l'ester d'estradiol est présent de préférence à une dose de 1,5 à 2 mg par prise unitaire.

WO 01/30356 26 PCT/FR99/02588

- Compositions estroprogestatives selon la revendication 5, dans lesquelles l'estrogène conjugué équin est présent de préférence à une dose de 0,312 à 0,625 mg par prise unitaire.
- 5 10. Compositions estroprogestatives selon les revendications1 à 9, dans lesquelles le progestatif est le nomegestrol ou un de ses esters,
 - 11. Compositions estroprogestatives selon la revendication 10, dans lesquelles le progestatif est l'acétate de nomegestrol.

10

- 12. Compositions estroprogestatives selon les revendications 10 et 11, dans lesquelles l'acétate de nomegestrol est présent à une dose allant de 0,3 à 1,5 mg par prise unitaire.
- 13. Composition estroprogestatives selon les revendications 10 à 12, dans lesquelles l'acétate de nomegestrol est présent à une dose comprise entre 0,625 et 1,25 mg par prise unitaire.
- 14. Utilisation du mélange estroprogestatif selon l'une des revendications 1 à 13, en vue de la production d'un médicament destiné à traiter les carences estrogéniques chez la femme ménopausée.
 - 15. Utilisation du mélange estroprogestatif selon l'une des revendications 1 à 13, en vue de la production d'un médicament destiné à prévenir l'ostéoporose et les maladies cardiovasculaires chez la femme ménopausée.
 - 16. Utilisation du mélange estroprogestatif selon l'une des revendications 1 à 13, en vue de la production d'un médicament destiné à être administré de façon continue ou intermittente.

30

25

17. Procédé de préparation de nouvelles compositions estroprogestatives selon l'une des revendications 1 à 13, dans lequel le principe actif estrogénique et le principe actif progestatif sont mélangés ou incorporés à un ou plusieurs excipients inertes, non toxiques, pharmaceutiquement acceptables.



Intel anal Application No PCT/FR 99/02588

A. CLASSIFI IPC 7	CATION OF SUBJECT MATTER A61K31/57 A61P5/30		
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classificati	on and IPC	
B. FIELDS S	SEARCHED		
Minimum doc IPC 7	currentation searched (classification system followed by classification $A61K$	symbols)	
	ion searched other than minimum documentation to the extent that su		rched
	ata base consulted during the international search (name of data base ternal, PAJ, WPI Data, BIOSIS, CHEM /		
C. DOCUM	ENT'S CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	vent passages	Relevant to claim No.
X	EP 0 136 011 A (E.R.PLUNKETT) 3 April 1985 (1985-04-03) cited in the application claims 1-4,6 page 1, line 20 -page 2, line 1		1-9, 14-17
x	FR 2 754 179 A (LABORATOIRE THERA 10 April 1998 (1998-04-10) cited in the application claims 1-9,11,12,14,15	MEX)	1-12, 14-17
X	US 5 208 225 A (R.M.BOISSONNEAULT 4 May 1993 (1993-05-04) claim 1 column 1, line 55-68 column 3, line 22-34	·)	1,14-17
Fu	orther documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in annex.
* Special * *A* docum *E* earlie filing *L* docum whis citat *O* doou *p* docum late	categories of cited documents: ment defining the general state of the art which is not sidered to be of particular relevance or document but published on or after the international grate of the art which may throw doubts on priority claim(s) or ch is cited to establish the publication date of another stion or other special reason (as specified) ment referring to an oral disclosure, use, exhibition or er means ment published prior to the international filing date but or than the priority date claimed the actual completion of the international search	"I" later document published after the intro or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention. "X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot he cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the discurrent is combined with one or ments, such combination being obvious the art. "&" document member of the same patent Date of mailing of the international series.	the application but seemy underlying the colaimed invention in the considered to occurrent is taken alone claimed invention evention the top when the lone other such dooupous to a person skilled it family
	12 July 2000	21/07/2000	
Name ar	nd mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 661 epo nl, Envi. (431-70) 340-3016	Authorized officer Peeters, J	



tritis. onal Application No PCT/FR 99/02588

		TCI/FK	,
Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP 136011 A	03-04-1985	US 4826831 A	02-05-1989
		AT 147987 T	15-02-1997
		AU 582540 B	06-04-1989
		AU 3140584 A	07-02-1985
		CA 1240927 A	23-08-1988
		DE 3486442 D	06-03-1997
		DE 3486442 T	05-06-1997
		DK 377084 A,B	06-02-1985
		IL 72556 A	15-05-1989
		JP 6035388 B	11-05-1994
		JP 60100520 A	04-06-1985
		LU 90107 A	17-12-1997
		LU 90343 A	29 - 03-1999
		MX 9203720 A	31-07-1992
		NZ 209066 A	08 - 01-1988
		PH 24052 A	05-03-1990
		US RE36247 E	06 - 07-1999
FR 2754179	10-04-1998	AU 4627397 A	05-05-1998
		BR 9712274 A	31-08-1999
		CN 1239893 A	29-12-1999
		EP 0956022 A	17-11-1999
		WO 9815279 A	16-04-1998
		NO 991593 A	07-06-1999
		PL 332610 A	27-09-1999
		SK 43899 A	10-12-1999
US 5208225 /	04-05-1993	AT 94392 T	15-10-1993
		AU 599082 B	12-07-1990
		AU 6913087 A	03-09-1987
		CA 1300017 A	05-05-1992
	•	DE 3787386 D	21-10-1993
		DE 3787386 T	05-05-1994
		DK 99987 A	28-08-1987
		EP 0235090 A	02-09-1987
		ES 2059403 T	16-11-1994
		HK 182795 A	08-12-1995
		JP 2942560 B	30-08-1999
		JP 62205024 A	09-09-1987
		ZA 8700332 A	26-08-1987

RAPPORT DE RÉCHERCHE INTERNATIONALE

Dep. (a)

Dem. 4e Internationale No PCT/FR 99/02588

A.CLASSEA CIB 7	MENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE A61K31/57 A61P5/30		
Selon la ctas	eification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classificat	ion nationale et la CIB	
B. DOMAIN	ES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE		- :
CIB 7	ion minimate consultée (système de classification suivi des symboles de A61K		
	on consultée autre que la documentation minimale dans ta meeure où cr		
	inées électronique consultée au cours de la recherche internationale (no ternal, PAJ, WPI Data, BIOSIS, CHEM AB		e, cennes de rechérché utilisée)
C. DOCUME	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication de	es passages pertinents	no. des revendications visées
X	EP 0 136 011 A (E.R.PLUNKETT) 3 avril 1985 (1985-04-03) cité dans la demande revendications 1-4,6 page 1, ligne 20 -page 2, ligne 1		1-9, 14-17
X	FR 2 754 179 A (LABORATOIRE THERAMI 10 avril 1998 (1998-04-10) cité dans la demande revendications 1-9,11,12,14,15	EX)	1-12, 1 4-1 7
X	US 5 208 225 A (R.M.BOISSONNEAULT) 4 mai 1993 (1993-05-04) revendication 1 colonne 1, ligne 55-68 colonne 3, ligne 22-34		1,14-17
Voir	r la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Les documents de familles de br	exerna ne sèupibni mos steve
"A" docum consai "E" docum priori autre "O" docum	nent définissant l'état général de la technique, non idéré comme particulièrement pertinent nent antérieur, mais publié à la date de dépôt international près cette date nent pouvant jeter un doute sur une revendication de tité ou cité pour déterminer la date de publication d'une et diste ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) nent es référant à une divulgation orale, à un usage, à exposition ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)	document ultérieur publié après la date de priorité et n'appartenenarie publié après la date de priorité et n'appartenenarie publichement per constituant la base de l'édocument particulièrement pertinent; le être considérée comme nouvelle ou inventive par rapport au document out ne peut être considérée comme le prinent; le considérée comme le prinent; le considérée comme le prinent et document et de considérée comme le document et de même nature, cette ou pour une personne du métter.	as à l'état de la omprendre le principe invention revendiquée ne peut comme impliquant une activité onsidéré isolément l'inven tion revendiquée iquant une activité inventive n ou plusieure autres ombinaison étant évidente
	uelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport	de recherche internationale
1	12 juillet 2000	21/07/2000	
Nom et ad	resse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Breveta, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Fijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fac: (+31-70) 340-3018	Peeters, J	



PCT/FR 99/02588

Document brevet cité				PC1/F1	99/02588
an tabbout de techerche		Date de publication	fa	Membre(s) de la amille de brevet(s)	Date de publication
EP 136011	A	03-04-1985	US AT AU CA DE DK IL JP LU MX PH US	4826831 A 147987 T 582540 B 3140584 A 1240927 A 3486442 D 3486442 T 377084 A,B 72556 A 6035388 B 60100520 A 90107 A 90343 A 9203720 A 209066 A 24052 A RE36247 E	02-05-1989 15-02-1997 06-04-1989 07-02-1985 23-08-1988 06-03-1997 05-06-1997 06-02-1985 15-05-1989 11-05-1994 04-06-1985 17-12-1997 29-03-1999 31-07-1992 08-01-1988 05-03-1990 06-07-1999
FR 2754179	A	10-04-1998	AU BR CN EP WO NO PL SK	4627397 A 9712274 A 1239893 A 0956022 A 9815279 A 991593 A 332610 A 43899 A	05-05-1998 31-08-1999 29-12-1999 17-11-1999 16-04-1998 07-06-1999 27-09-1999
US 5208225	A	04-05-1993	AT AU CA DE DE DK EP ES HK JP JP ZA	94392 T 599082 B 6913087 A 1300017 A 3787386 D 3787386 T 99987 A 0235090 A 2059403 T 182795 A 2942560 B 62205024 A 8700332 A	15-10-1993 12-07-1990 03-09-1987 05-05-1992 21-10-1993 05-05-1994 28-08-1987 02-09-1987 16-11-1994 08-12-1995 30-08-1999 09-09-1987 26-08-1987